

RABISIN, ενέσιμο εναιώρημα

Разрешен

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

RABISIN, ενέσιμο εναιώρημα

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кон

говеда

овца

куче

котка

фретка

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

2.09 log10 optical density50 / 1.00 dose

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:**Интрамускулно приложение:**

-

кон

- Not applicable. no withdrawal period

-

говеда

- Not applicable. no withdrawal period

-

овца

- Not applicable. no withdrawal period

-

куче

- Not applicable. no withdrawal period

-

котка

- Not applicable. no withdrawal period

-

фретка

- Not applicable. no withdrawal period

Подкожно приложение:

-

говеда

- Not applicable. no withdrawal period

-

овца

- Not applicable. no withdrawal period

-

куче

- Not applicable. no withdrawal period

•

котка

- Not applicable. no withdrawal period

•

фретка

- Not applicable. no withdrawal period

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI07AA02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Greece

Описание на опаковката:

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Португалски](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Дата на разрешение за търговия:

27/01/1987

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Отговорен орган:

National Organization For Medicines

Номер на разрешението за търговия:

57429/02-06-2020/K-0013001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

21/06/2021

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.